This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

(B) 日本国特許庁 (JP).

①特許出版公開

⑩公開特許公報(A)

昭57—18682

⊕Int. Cl.³ C 07 D 493/04

数別記号

庁内整理番号 7396-4C

❸公開 昭和67年(1982) 1月30日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

❷ピス(Pーエチルペンジリデン)ソルピトールの製造法

1949

預 昭55—92262

20出

顧 昭55(1980)7月8日

⑦発 明 者 笹川勝好

横浜市戸塚区矢部町1541

仍発 明 者 河合洋一

横浜市戸塚区矢部町1541

の発 明 者 今井雅夫

横浜市瀬谷区瀬谷町4598の6

の出 駅 人 三井東圧化学株式会社

東京都千代田区霞が関3丁目2

母5号

BR 4FI 1

1. 発明の名称

ビス(P-エチルペンジリデン)ソルビトー ルの製造法

2. 特許請求の範囲

1) ソルビトールとソルビトール1 モルに対して
1.6~2.2 モルのPーエナルペンダアルデビド
とを、水と共沸する有機溶媒を用いて酸触媒の
存在下に加熱し、脱水縮合させて得られる反応
収にPH 7.1~9.0 の像アルカリ性の水溶液を
加えて加熱し、有機溶媒を水と共沸提合物として
で留去し、生成したビス(Pーエチルベンジリー
デン)ソルビトールを固体効果として分離する
ことを特徴とするビス(Pーエチルベンジリデン)ソルビトールの製造方法。

3. 発明の評細な説明。

Ť

本発明は、ビス(Pーエチルペンジリデン)ソ ルビドールの製造方法に関する。 さらに詳しくは、有機溶体を用いて合成したビス (Pーエチルペンジリデン)ソルピトールを極め て容易に反応被から分離することを可能にしたビ ス(Pーエチルペンジリデン)ソルピトールの製 造方法に関する。

ポリオレフィン樹脂の成形時に少量素加して透明性を向上させる効果を有する、いわゆる透明化制には穏かのものがあるが、最近、本発明者らは、下記の化学は造を有するピス(アーエチルペンジリデン)ソルピトールが透明化剤として単越した効果を有することを発見し、ピス(アーエチルペンジリデン)ソルピトールの製造方法について

鋭窓研究を行ない本勢明に到つた。

位来、 Dーソルビトールとペンメアルデヒド競。 ねにペンメアルデヒドとの反応について、良く研 ・兜がなされており、散触媒の存在下で複様を用い ずに脱水縮合させる方法(異学雑誌79巻、598 買、1958年)およびシクロへキサンなどの有機 溶媒を用いて脱水融合させる方法(特公昭48-43748)などが知られている。しかし、D―ソ ルビトールとPーエテルペンメアルデヒドの反応 については、従来、研究されていなかつた。との ため、本発明者らはDーソルピトールとPーエチ ルペンズアルデヒドとの脱水配合によりビス(P ーエテルペンジリ伊ン)ソルビトールを得ること を目的に、酸触媒の存在下で樹族を用いない方法 と音様を用いた方法について反応を試みた。その 結果、春葉を用いない場合は、反応生成物が固化 し、反応器から生成物を取り出し難く工業的に有 利な方法ではなく、またシクロへキサンなどの有 **後密鉄を用いた場合は、反応時および反応後に加** 感を続ければ卤化することなく、ゾル状器を保ち

ジリデン)ソルビトールを含む反応被に水を加え て加熱すれば、従来の通念からは加水分解の反応. が起こるものと予想される。

しかしながら、減くべきことに反応権に加える水をPH7.1~9.0の後アルカリ性にすることにより、ピス(Pーエチルペンジリデン)ソルピトールの加水分解反応が超らないばかりでなく、有機群族を加えた水との共構混合物として留去して行くと、有機溶媒がほぼ完全に反応系外に曽出した。時点からピス(Pーエチルペンジリデン)ソルピトールが候組な粉末状態となって水中に遊離して伴遊してくるという現象が超ることが判った。

この粉末状態となったピス(アーエチルペンツリデン)ソルピトールの分離は適常の評過化より徹めて容易に可能である。すなわち、本発明は、有機密媒を用いて合成したピス(アーエテルペンジリデン)ソルピトールを含む反応被にPH 7.1~9.0の便アルカリ性の水を加えたのち、有機複数を容去することにより、ピス(アーエチルペンジ

特別的57-18682(2) 反応復を反応費から抜き出すことは可能であるが ビス(Pーエテルペンジリデン)ソルビトールを 分離するのが困難であることが判つた。すなわち 後者の場合、取り出したゾル状態の反応核は進度が下るにつれ、ゲル状態になり易く、このなる。 が下るにつれ、ゲル状態になり易く、このなる。 過せのケーキには多量の有級機能を含有する。 定 のため、熱評過を行うことにより、評過の配合 中めることが可能であるが、評過の酸に有機は があることが可能であるが、評過の酸に有機は はなりまする気候があるばかりでなく、ケーキに含まれる酸組織を抽出する工程を含らに行わればな

このような状況に遊み、木発明着らは、ピス(アーエチルペンジリデン)ソルピトールの製造法 につき、鋭念研究を行つた。

らないなど繁報な製造工程を必要とすることが刺

つた。

DーソルピトールとPーエチルペンメアルデヒド を水と共沸する有機溶体を用いて液触媒の存在下 に脱水組介させ、得られるピス(Pーエチルペン

リデン)ソルビトールの加水分解を茲起させずに ゾル状点である反応液からピス(Pーエテルペン ジリデン)ソルビトールを粉末状で分離取得する 方法である。

本苑明の方法において用いる原料のソルビトー

ルとアーエテルペンメアルデヒドの割合は、ツルビトール1モルに対してアーエテルペンメアルデヒドが1.6~2.2 モルである、アーエテルペンメアルデヒドが1.6~2.2 モルである、アーエテルペンメアルデヒドが1.8 モルより少ない場合は、固体粉末として得られる精製する前のピス(アーエテルペンジリデンソルピトールの中に、ソルピトール1分子にアーエテルペンズアルデヒドが、1分子脱水箱合して反応した下記の化学構造を有するアーエテルペンジリデンソルピトールが得らればくなり、収率も低下する。

性を有しない溶媒、たとえばペンゼン、トルェン、キャレン、シタロへキサン、クロロホルム、1.2ーツクロルアタン、1,2ーツクロルアロパン、1ークロルー2ーメテルプロパン、1;2ーツメトキシエタン、クロルペンゼン、イソプロピルエーテルなどから選択できるが、ピス(Pーエテルペンジリデン)ソルピトールを高純度かつ高収率で得るために、好ましくはペンゼン、シタロへキサンが良い。

特別田57-18882(8)また、ソルビトール1モルに対して2.2モルセ 始えた制合でアーエテルペンメアルデヒドを加 えた場合には、下記の化学構造式を有するトリス(アーエテルペンジリデン)ソルビトールが 高割合で含有されてくるため、

仕込み割合が低過ぎる場合と問様化純度の高い ビス(アーエテルペンジリデン)ソルビトール が得られ難くなり収率も低下する。従つて、ソ ルビトール1モルに対してアーエテルペンズア ルデヒドの使用削合は1.6~2.2モル、好まし くは1.8~2.0モルである。また、本発明に用 いる水と共沸する有根溶媒としては、ソルビト ールおよびアーエテルペンズアルデヒドと反応

炭酸カリウムなどから選択できる。

本発明の方法において、ソルビトールとアーエ チルペンメアルデヒドとの脱水舶合反応は、生成 する縮合水を水と共沸する有根溶媒で凝脆させた がら反応系外に誘導し、所定量の生成水を反応系・ 外に包去させるまで行なう。生成水を包去させた 時点でPH 7.1~9.0の微アルカリ性の水溶液を 反応に使用した機能数を中和し、反応能が FH 7.0 ~ 9, 0 になるように加える。その縁加量は、反応 に用いた水と共沸する有機容能をすべて共沸混合 物として蝦去させ得るに足る量である。この僚、 反応液を PH 7.0~9.0 に保つのは、酸性または PHが9.0を越えたアリカリ性になつた状態で共 赤混合物を留去するまで加熱すると、ピス(P-エテルペンジリデン)ソルビトールの加水分解が 超ることが趾けられず、ピス(Pーエチルペング リデン)ソルピトールの収率が低くなるとともに ピス(Pーエナルペンジリデン)ソルピトールの 納皮が低くなるためである。かくして、水と共得

· 2017年11日

する有限搭載がほとんど留出した時点で、有機搭載と混合してゲル状態であつたビス (アーエテルペンジリデン) ソルビトールが切束化して水に浮造した状態となり、これを通常の評過により砂束 固体を分離すれば白色の高純度のビス (アーエテルペンジリデン) ソルビトールを高収率で得ることができる。

次化、実施例により本発明を詳述するが、例中 に示す部はすべて重量部を表わす。 実施例 1

かきまぜの良いカイ型かきまぜ機、弱度計および上部に透液冷却器を倒えた液々分離機を付した2 8 容の反応フラスコに、ソルビトール 38.3 部(0.2 モル)、アーエテルペンズアルデヒド53.7 部(0.40 モル)、ペンゼン 7 20 がおよびアートルエンスルフォン酸 0.38 部を加えた。強くかきまぜながら場合で加熱して置流温度まで加熱を強め、6 時間反応を続け、生成した水を液々分離傷に集めた。ついで、還流冷却器および液々分離傷

せた水柏液を反応器に加え、加熱を続けてシタロ ペキサンと水を共沸させて留出させた。

このときの水層後のPHは 8.0~8.5であつた。シクロへキサンがほぼ完全に留出する直前に粉末化した固体が遊離して浮遊した。次いで、反応を打過し、乾燥して白色のピス(Pーエテルペングリデン)ソルピトール 6 9 部を得た。触点 213~219°C、元素分析値C; 69.77 取量が(計算値 69.54 重量が)、H; 7.43 重量が(計算値 7.29 重量が)であつた(Pーエテルペンズアルデヒドをペースとした収率 8 3 モルが)。

特許出頭人 三井東田化学株式会社

1

契始例 2

実施例1 に使用したペンゼン7 2 0 mlのかわりにシクロヘキサン8 0 0 ml、Pートルエンヌルフォン酸 0.38 部のかわりに遺硫酸 0.30 部を用いる以外は実施例1 と全く同様にして脱水糖合の反応を行ったのち、炭酸ソーダ 1.0 部を水 5 0 0 部に密釈さ